#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:	03190803 /	4
--------------------------	------------	---

		(43) Date of publication of application: 20.08.91		
(51) Int. Cl	A01N 31/14 A01N 25/12			
(21) Application r	number: 01328849	(71) Applicant:	NIPPON NOHYAKU CO LTD	
(22) Date of filing: 19.12.89		(72) Inventor:	SHIMOKAWA ATSUSHI NAKATANI MOTOKATSU HATTORI TAKAHIRO OKAWA KATSUMASA	

(54) GRANULAR COMPOSITION OF AGRICULTURAL 0.5-30wt.%) dibenzyl ether to afford the subject

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a granular composition of an temperature.

CONSTITUTION: An active ingredient of an agricultural chemical is mixed with 0.1-40wt.% (preferably

CHEMICAL PREVENTED FROM CONSOLIDATION composition. Said active ingredient (e.g. flutolanil) preferably has 15-160°C melting point and further a compound of liquid at normal temperature (e.g. benfuracarb) is able to be simultaneously contained. The subject composition contains granular material having agricultural chemical without generating consolidation 0.06-2mm granular diameter obtained by a kneading agricultural cure in the crystallizing of an active pelletizing method, a coating pelletizing method or an ingredient on the surface of the granule by mixing impregnating method, etc., and contains an organic dibenzyl other into the active ingredient of the solvent, a surfactant, a decomposition-inhibitor or a chemical injury-inhibitor, etc., as necessary.

向日本国特許庁(JP)

(0)特許出願公開

### ◎ 公開特許公報(A) 平3-190803

(9) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月20日

A 01 N 31/14 8930—4H 25/12 6742—4H

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6百)

## 50発明の名称 固結の防止された農薬粒状組成物

②特 願 平1-328849

②出 願 平1(1989)12月19日

大阪府茨木市上穂積1丁目2-27-402 70発明 大阪府河内長野市北貴望ケ丘3218-5 60発明 谷 元 克 (2)発 明 部 兵庫県神戸市灘区桜ケ丘町15-65-715 大 河 大阪府河内長野市向野町625-16 70発明者 の出 類 人 日本農業株式会社 東京都中央区日本橋1丁日2番5号

00代理人 弁理士 蓴 程夫 外1名



#### 明 和田 有新

1. 発明の名称

間続の防止された魔部粒状织成物

2. 特許請求の範囲

(1) 1 複又は2種以上の常温で固体の農薬有効 成分化合物を含有する粒状組成物において、 ジベンジルエーテルを含有することを特徴と する固結の防止された農薬粒状組成物。

(2) ジベンジルエーテルの含有量が、農薬粒状組成物中に 0.1~40重量%である請求項第1

項記載の農薬粒状組成物。

3. 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は1種又は2種以上の常価で固体の農 業有効成分化合物を含有する粒状組成物におい

て、 ジベンジルエーテルを含有することを特徴 とする固結の防止された農薬粒状組成物に関す

(従来」技術及び解決すべき課題)

近年、農業粒剤は施用が関便であり、数布時には粉剤のような濃液飛散が少ない等の利点が

あるために大量に使用されるようになってきている。 しかし無害的剤は時として貯蔵中に関熱が紀

こり、包装容器中からの取り出しが困難となっ たり、破いは液動性が著しく低下して、数布作

| 鉄性を悪化させたり、場合によっては数布不能

農薬粒剤の固結の発生する機構としては、例 えば貯蔵中における星夜及び季節的な気温の変

動により、包装容器内の固体有効成分化合物が 昇載・軽額又は部分的な軟化・融着や焼粘を繰

り返すことにより、結晶成長と個々の粒同士の 固着が起こり、固軸を起こすと考えられてい

この部分的な軟化・融管や焼結は、2種以上の関体有効成分化合物を含有する場合には融点 施下によって更に助長されることが考えられ

る。又、園体の有効成分化合物の他に、液体の

2

有効成分化合物、安定制又は界面活性制等の返 体の補助制を含有する場合には、部分的な溶 解・最出を繰り返すことによって結晶成長と 個々の控例士の間看が起こり、間結するものと 考まられる。

物を認加して控制を44及び控制表編への有効成 分の移動を相止り、周はを65世ずる方法(特別 85年8月 - 1854 日 - 同48-36732 年、同50-1556 32年、同51-1646号及び同51-1647号)等の方 法がある。

### (課題を解決するための手段)

本発明 書等はかかる状況を描か、回風の商止 された異 重控期を開発すべく限定研究を重力た 表表、関結防止期としてジベンジルエーテ 活剤することにより関結防止効果が顕著で、 月 つ作物に対する裏等もない異葉粒状組成物を見 出したものである。

即ち、本発明は1種又は2種以上の末温で固 体の無薬弁効成分化合物を含有する無薬粒状態 成物において、固結防止剤としてジベンジル エーテルを添加することにより無薬粒状態成物 の固結を防止する所規な技術を提供するもので ある。

本発明の農薬粒状組成物に配合されるジベン ジルエーテルは、塩化ベンジルを加水分解して

3

ベンジルアルコールを製造する機の副成物として得られ、染色キャリヤー、番料等に使用されている化合物であり、市坂品として容易に入手することができる。

本発明の豊薬粒状組成物にジベンジルエーテ ルを配合する割合は、必ずしも農業有効成分化 合物を溶解させるのに十分な量は必要ではな く、異薬粒状組成物中に 0.1~40重量%の範囲 で存在しておれば良く、好ましくは 0.5~30重 量%の範囲から最適量を適宜退択すれば良い。 本発明の農薬粒状組成物には、粒状組成物の 生産効率の向上や有効成分化合物の粒状組成物 からの放出を促進する等の目的のために、本祭 明の固結防止剤のジベンジルエーテルの他に有 機溶媒、例えばN-メチルピロリドン、グリ コール類等を使用することができる。更に必要 に応じて、本発明の農薬粒状組成物は、例えば ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテ ル、ポリオキシアルキレンアルキルフェニル エーテルサルフェート塩、ドデシルベンゼンコ

ルホン酸塩等の界面活性剤、エポキシ化植物油、有機酸、アミン類等の分解防止剤、反応硬化性エポキシ化合物、シランカップリング剤等の避害防止剤等を4.使用することができる。

本発明で使用できる1 個又は2 種以上の無漏 料効成分化を物は素温で開体のものであれば具 い、一般的に異漏粒料の経時間結の発生の原本 は、有効成分化合物の輸出が約15℃乃至 166℃ の顧問にある有効成分化合物を含有する時に高 く、該機関以外の輸点を有する再効成分化合物 を含有する位別では低くなる。促った型明が 動も有効に作用するのは15℃乃至 165℃の開 の融点を有する有効成分化合物を含有する無異 対域的化合物を含有する再 な状態化化物化であるが、本発明はこ れらに関度である。

- 3′ーイソプロボキシーα、α、αートリフルオローロートリアニリド(一般名:フルトラニル)
- · N (1 エチルプロビル) 3、4 ジメ

#### 特関平 3~190803(3)

- チルー2、6ージニトロアニリン (一般名: ベンディメクリン)
- ・ジイソプロビル 1.3ージチオラン-2-イリデンマロネート (一般名:イソプロチオ ラン)
- ・0, 0 ジイソプロビルー2 (ベンゼンス ルホンアミド) エチルジチオホスフェート (一般名: SAP)
- 3 (ジメトキシホスフィニルオキシ)
   N メチル- cis クロトンアミド (一般名: モノクロトホス)
- · 2 ターシャリープチルイミノー 3 イソブ ロビルー 5 - フェニル - 3 , 4 , 5 , 6 - チ
- トラヒドロ-2H-1, 3, 5-チアジアジ ン-4-オン (一般名:ブブロフェジン)
- · 1 , 2 , 5 , 6 チトラヒドローピロロ (3 , 2 , 1 - i , j] キノリン (一般名: ピロキロン)
- · m トリル N メチルカーパメート (一般 名: M T M C)

- ·メチル N-(2-メトキシアセチル)
  -N-(2,6-キシリル)-DL-アラニナート(-般名:メクラキシル)
- 又は、本発明は1種又は2種以上の常温で固体の有効成分化合物の他に、常温で液体の有効 成分化合物も同時に含有することができ、例え 成以下に例示する常温で液体の農薬有効成分化 合物等も使用することができる。
- ・2、3 ジヒドロー2、2 ジメチルー7 ベンゾフラニル N (N (2 エトキシカルボニルエチル) N イソプロピルアミノスルフェニル] N メチルカーバメイト(一般名:ベンフラカルブ)
- ・2、3-ジヒドロー2、2-ジメチルー7ー ベンゾフラニル N- (N, N-ジブチルア ミノスルフェニル) N-メチルカーバメイト
- (一般名:カルボスルファン)ブチル 2、3-ジヒドロー2、2-ジメチルペンゾフラン-7-イルN、N-ジメチルーN、N-チオジカーパメート(一般名:フ

#### **うチオカルブ)**

本発明の異類位状組成物を製造する方法としては、異菌性料を製造する方法により行入は良く、例えば繰り込み強性機、被覆造粒法、及な含法等により8.65mm/万至2mmの範囲の粒係を する異素粒状組成物を製造することができる。

#### (実施例及び試験例)

以下に本発明の代表的な実施例、比較例及び 試験例を例示するが、本発明はこれらに規定されるものでけない。

なお、実施例及び比較例中、部とあるのは重 量部を示す。

# 実施例 1

イソプロチオラン原体(37.5%)11.7部、 ポリピニルアルコール(ゴーセノールG Lー 05、日本合成化学制製) 4.0部、ジオクチル スルホナクシネートナトリウム(エアロール CT-1、東将化学工業削製) 0.6部、含木建 (トクシールド、送山響洋削製) 20.6部及び を(トクシールド、送山響洋削製) 20.6部及び クレー(日本射火制料) 81.6 版を設合し、これに海量の水を加えて流練し、ほ 0.5 msのスクリーンを発着したバスクット型連粒機 (RG ー 5 出、海水駅作削製) で連粒した。得られた遠粒性を波動乾燥機で乾燥し、粒蒸剤を得た。この粒高期 86.8 版にグインジルエーテルを含度になった。

#### 実施例 2

イソプロチオラン原体 (97.5%) 12.3億をジベンジルエーテル 10.0億に指揮した海岸を、 成成した珪藻土粒基料 (イソライト C G ー 1. イ ソライト工業制製) 77.7版に古语させた後、十 今に混合してイソプロチオラン12%を古有する 均額を維た。

#### 実施例3.

フルトラニル原体(97.5%) 7.2部、Nーメ チルピロリドン 3.0部及びジベンジルエーテル 5.6部を混合、溶解した溶液を、アクバルジャ ィトLVM (米国フローリデン社製) 84.8部に

1.0

意 機させた後、十分に混合してフルトラニル 7%を含有する控制を得た。

#### 実施例 4

メクラキシル原体(83%)0.22額をジベンジ ルエーテル1.00額に治解した消液を、軽石粒 (カガライト2号、シルパー産業開製) 98.78 駅に含浸させた後、十分に混合してメクラキシ ル 0.2%を含有する技術を得た。

#### 実施例 5

SAP原体 (95%) 10.6 断をジベンジルエー テル 3.0 断に溶解した溶液を、アタバルジャイ トLVM 86.4 断に含複させた後、十分に混合し てSAP10%を含有する粒剤を得た。 業施解の

イソプロチオラン原体12.38、フルトラニル 製体 7.28、 Nーメチルピロリドン 3.08 及び ジペンジルエーテル 6.08を混合。溶解した溶 減を、構成したほ漢土収高利71.58に合理させ た後、十分に潤らしてイソプロチオラン112 N 及 グフルトラニル7 Nを含有する混合物型 グフルトラニル7 Nを含有する混合物型

## た.

#### 実施例 7

イソプロチョシン原体(97.5%) 14.7個、ポリピニルアルコール(ブーセノールのL-05) 4.08%、ジオクチルスルホックシネートナトリウム(エアロールCT-1) 0.5部、連 基土粉末(ラジオライト + 200、間知化学納 別 30.0部及びクレー50.6部を混合し、これに 清重の水を加えて混雑し、程 6.9\*\*のスタリー ンを装置したパスケット間違程機(RG-5 型)で退距した。持ちれた遠枝物を後勤乾機機

この位基剤 84.0 部にベンフラカルブ原体 (84 %) 6.0 都とジベンジルエーナル 10.0 部を混合 した溶液を含液させた後、十分に混合してイソ プロチオラン 12% 及びベンフラカルブ 5 % を含 有する混合性剤を得た。

#### 実施例 8

イソプロチオラン原体12.3部、ベンフラカル ブ原体 (84%) 6.0部、ィープチロラクトン

#### 1 1

1.0版及びパベンジルエーテル 8.0版を混合、 海解した溶液を、焼成したは海上は(イソライ トCG-1)10.7版に含液をせた後、十分に混 合してイソプロチオラン12%及びペンフラカル ブ5%を含有する混合粒剤を得た。 比較解1

イソプロチォラン原体(87.5%)12.3節、ポリピニルアルコール(ゴーセノールG L − 05) 4.0節、ジオクチルスルホウクシネートナトリウム(エアロールCT − 0 1) 0.5節、含水球鍵(トクシールN)20.0節及びクレー63.2節を混合して、これに消費の水を加えて溶練し、ほり1\*\*\*のスクリーンを装着したバスケット製造投機(R G G 5 20) で遊覧した。博られた遺散物を実動乾燥機にで乾燥し、イソプロチオラン12%を含有する粒剤を博た。

イソプロチオラン原体 (97.5%) 12.3部をヘキシレングリコール10.0部に治解した溶液を、 壊成した珪藻土粒基料 (イソライトCG-1)

### 1 2

77.7部に含浸させた後、十分に混合してイソプロチオラン12%を含有する粒剤を得た。 叶砂解3

フルトラニル原体 (\$7.5%) 7.1個、Nーメ ナルピロリドン 3.0部及Uヘキシレングリコー ル 5.0部を混合、溶解した溶液を、アクパル ジャイト L V M 54.8部に古漢させた後、十分に 混合してフルトラニル7 N を古有する控制を得 た。

#### 比較例 4

メクラキシル原体 (93%) 0.22版をソルポール7055 (東邦化学開闢) に1.09駅に溶解した溶液を、既石柱 (カガライト2号) 98.78版に含速させた後、十分に混合してメクラキシル 0.2 %を含剤する粒剤を得た。

### 比較例 5

SAP原体 (95%) 10.6 部を加温、消融し、 アクパルジャイト LV M 89.4 部に含接させた 後、十分に混合してSAP 10%を含有する粒剤 を得た。

#### 比較例 6

摄 た、

イソプロチオラン原体12.3原、フルトラニル 原体 7.2億、N - メチルピロリドン 3.6億及び アジピン計ジオクチル 6.0億を混合、溶解した 溶液を、焼成した珪藻土粒基料 (イソライト CG-1) 71.5億に含浸させた後、十分に混合 してイソプロチオラン12%及びフルトラニル 7%を含有する混合粒割を得た。 トレの報7

イソプロチオラン原体 (97.5%) 13.1部、ポリピニルアルコール (ゴーセノール G L ー 0 5) 4.0部、リオクチルスルホラクシネートナトリウム (ニアロール C T ー 1) 0.5部、延 基土粉末 (ラジオライト # 200 ) 30.0部及びクレー52.4部を混合し、これに適量の水を加えて建雄し、様 0.5%のスクリーンを基準したパスケット 別違 放 機 (R G - 5 型) で 遠程 した。 解 たれ 直接 物を成動を機能で乾燥し、 投 番 解を

この拉基剤 94.0節にベンフラカルブ原体(84

%) 6.0部を含浸させた後、十分に混合してイソプロチオラン12%及びベンフラカルブ5%を含有する混合粒料を得た。

#### 実施 例 8

イソプロチオラン原体(97.5%)12.3億、ペンフラカルブ原体(94%) 5.68を20 ア・プチ ロラクトン 3.08を複合、溶解した溶液を、 焼成した珪藻土粒基剤(イソライトCG-1) 75.7底に含浸させた後、十分に混合してイソプ ロチオラン12%及びペンフラカルブ5%を含有 する混合位剤を得た。

### 試験例1

### (1) 固粘試験

実施別及び比較例で製造した他な組成物 50 g を 100m 4 のピーカーに入れ、76 g ェの分割で 料量した。これに46でで2日間、更に5 でで2 日間の繰り返しを2 週間行った。次いで重進で 2 ヶ月間料度した後に国地度4 下記の基準に基 がいて料度した。

国籍度 判定基準

#### 15

- 固結がなく、ビーカーを傾けた時に全く 抵抗なく粒が流れる。
- やや抵抗があるが、ビーカーを大きく傾ければ炒が落ちる。
- ビーカーを完全に転倒し、軽く叩けば落ち、ブロッキングがない。
- ピーカーを完全に転削し、軽く叩けば落ちるが、少量のブロッキングがある。
- ビーカーを完全に転倒し、軽く叩けば落 ちるが、大きなブロッキングがある。
- 強い固結があり、ピーカーを完全に転倒し、軽く叩しても落ちない。

### (2) 結晶析出の有無

固結試験終了後の試料を立体顕微線で観察 し、結晶析出を下記の基準に基づいて判定を 行った。

#### 結晶折出程度 料定基準

( - )	結晶析出なし
(+)	僅かに結晶析出

(++) かなりの結晶析出

16

### (+++) 粒の表面全体に多量の結晶 析出

結果を第1表に示す。

#### 第 1 表

<b>実施资</b> M.	固納度	結晶析出程度	ELEXIFINA.	阳轴度	結晶析出程度
1	0	_	1	3	
2	0	- :	2	5	***
3	0	-	3	4	**
4	0	-	4	4	++
5	0	-	5	5	**
6	0	-	6	3	**
7	0	-	7	5	***
8	0	-	8	5	***

以上に示す如く、本発明の固結筋止剤である ジベンジルエーテルを使用した粒状組成物は固 結及び粒の表面への有効成分化合物の結晶折出 が見られないのに対して、比較例では固軸及び 粒の表面への省効成分化合物の結晶折出が多く 見られる。

特許出願人 日本異選株式会社

19

代理人 并理士 擊 優 美

(ほか2名)